PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-250563

(43) Date of publication of application: 14.09.2001

(51)Int.Cl.

H01M 4/86 G01N 27/409 H01M 8/02 H01M 8/12

(21)Application number: 2000-058430

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

(22)Date of filing:

03.03.2000

(72)Inventor: TANIGUCHI NOBORU

YAMADA KOICHI

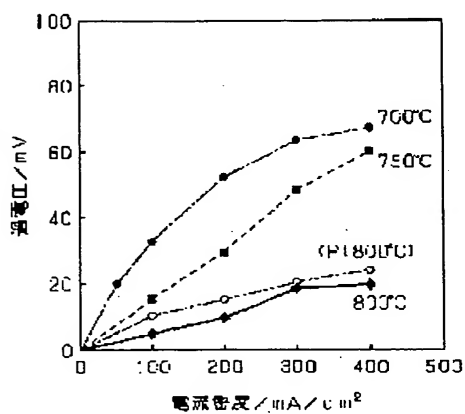
(54) OXIDATION ELECTRODE FOR OXIDE SOLID ELECTROLYTE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrode having a long service life and an excellent function that is used for such an electrochemical device and a sensor as a solid electrolyte type fuel cell, using a solid electrolyte of a perovskite-type oxide containing barium, taking most advantage of the electrolyte property.

SOLUTION: An oxidation electrode for an oxide solid electrolyte composed of a perovskite-type oxide containing barium and a rare earth metal element, barium and lanthanum, and a perovskite oxide containing Mn, Fe, Co, Ni, Cu, is used.

本発明の _ag.s日ag.4CoCa 酸化極の 各種温度での過奮圧



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by consisting of perovskite mold oxide which contains Ba at least in the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium.

[Claim 2] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by a perovskite mold oxide according to claim 1 consisting of an ingredient which contains rare earth elements at least.

[Claim 3] Rare earth elements according to claim 2 are oxidation poles for oxide solid electrolytes characterized by including one of elements among Pr and Nd at least.

[Claim 4] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by consisting of perovskite mold oxide which contains Ba and La at least in the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium.

[Claim 5] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by a perovskite mold oxide according to claim 4 consisting of an ingredient which contains a kind of element at least among the elements of Mn, Fe, Co, nickel, and Cu.

[Claim 6] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by being the perovskite mold oxide of the presentation expressed with Ba1-xLaxMO3 (M is a trivalent cation) in the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium.

[Claim 7] It is an oxidation pole for the description and ******* solid electrolytes about consisting of an ingredient with which M according to claim 6 contains at least one sort of elements among the elements of Mn, Fe, Co, nickel, and Cu.

[Claim 8] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by x according to claim 6 being 0.6. [Claim 9] The oxidation pole for oxide solid electrolytes characterized by a perovskite mold oxide according to claim 6 being Ba0.4La0.6CoO3.

[Translation done.]

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the field using the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing especially barium about electrochemistry devices, such as a solid oxide fuel cell, and a sensor. [0002]

[Description of the Prior Art] Oxides, such as the solid electrolyte 0.203 of the perovskite mold oxide containing barium, for example, BaCe0.8Gd etc., have high ion conductivity, and attract attention as a solid electrolyte which carries out electrical conduction also of the proton. In recent years, application of the various electrochemistry devices which used this kind of oxide for the solid electrolyte is considered, and, especially as for the application to a sensor or a fuel cell, expectation has started as what is replaced with the conventional zirconia system solid electrolyte.

[0003] However, the solid electrolyte of this system just began to attract attention recently, and is not proposed about the optimal electrode material for this kind, especially the oxidation pole in an elevated temperature. Current, platinum stable in reduction and an oxidizing atmosphere as an electrode in a standard elevated temperature, and noble metals, such as silver, are used.

[0004] On the other hand, as an oxidation pole of the zirconia mold fuel cell used at an elevated temperature, although PEROIBUSU kite mold oxides, such as La1-xSrxMnO3, and La1-xSrxCoO3, La1-xCaxCoO3, are used When these are applied to the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium, an electrode material and a solid electrolyte react at an elevated temperature, generate the 2nd phase of a reaction, such as BaO and BaCoO2, and become the cause of degrading the property of a device, a cell, and a sensor. [0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] As above-mentioned, the optimal oxidation pole for the oxide solid electrolyte containing barium is not found out, with the electrode of platinum or silver, becomes cost quantity and is not suitable for utilization. Then, it did not react with a solid electrolyte at an elevated temperature, but it was long lasting and development of the electrode material of right conductivity which can pull out the electrolytic engine performance to the maximum extent was a technical problem.

[0006]

[Means for Solving the Problem] It is the oxidization pole characterized by this invention consisting of perovskite mold oxide which offers the oxidization pole for the solid electrolytes of the perovskite mold oxide containing barium in view of the above-mentioned technical problem, and specifically contains Ba, and perovskite mold oxide is desirably characterized by consisting of rare earth elements, especially an ingredient containing Pr and Nd at least.

[0007] Moreover, the above-mentioned technical problem is solved by offering the oxidation pole which is characterized by consisting of perovskite mold oxide which contains Ba and La at least, and is characterized by the perovskite mold oxide consisting of an ingredient which contains a kind of element at least among the elements of Mn, Fe, Co, nickel, and Cu desirably.

[0008] By performing the above-mentioned means, it does not react with the solid electrolyte of the perovskite mold oxide which contains barium by low cost, but it is long lasting and the highly efficient electrode which can pull out the electrolytic engine performance to the maximum extent can be obtained.

[0009]

[Embodiment of the Invention]

[0010]

[Example] Hereafter, the example of this invention is shown in a detail.

[0011] (Example 1) This example shows the example investigated about the reactivity of the ingredient of this invention, and the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium.

[0012] First, barium, the perovskite mold oxide and barium containing rare earth elements, and a lanthanum and the perovskite mold oxide which contains Mn, Fe, Co, nickel, and Cu further were compounded by the solid phase technique as an ingredient of this invention, and the planet ball mill etc. ground sintered compact powder to 1

micrometer or less. In the solid electrolyte containing these powder and barium, and this experiment, two sorts of solid electrolyte powder of the presentation which serves as BaCe0.8Gd 0.2O3 BaZr0.8In0.2O3 was mixed, and the reactivity was seen by heat-treating at 1200 degrees C for 10 hours. X diffraction measurement performed the presentation structure analysis before and behind heat treatment.

[0013] The result investigated about a presentation and reactivity of the oxidation pole compounded in this experiment, and a product is shown in (Table 1).

[0014]

[Table 1]

-

材料	反応第2相
Lao. (Sro. (NnO)	B a 0
Lao. (Sro. (CoO)	BaCoOı
BaPro. & Gdo. 203	なし
BaPro. : Gdo. 10:	なし
BaNdo. 8Gdo. 103	なし
BaPmo. &Gdo. 203	なし
BaSmo. : Gdo. : 03	なし
Lao. (Bao. (MnOs	なし
Lao. (Ba). (FeO)	なし
Lao. (Ba). (CoO3	なし
Lao. (Bao. (NiO)	なし
Lac. Bac. CuOs	なし
Lac. sBac. sCoOs	なし
Lao. 4Bao. 4CoOs	なし・
Lao. (Bao. (Coo. (Mno. 103	なし
Lao. 1Bao. (Coo. 1Mno. 103	なし
Lao. 18ao. 48ro. 10003	なし
Lao. :Bao. :Ca+. 1CoO3	なし
Lao. 5Bao. 4Sro. 1Coo. 1Mno. 203	なし

[0015] (Table 1) showed that barium, the perovskite mold oxide and barium containing rare earth elements, and a lanthanum and the perovskite mold oxide which contains Mn, Fe, Co, nickel, and Cu further hardly reacted with the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium.

[0016] (Example 2) This example can be applied and burned on the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium, carries out the ingredient of this invention, and investigates the electrode engine performance.

[0017] First, after it compounded the oxidization pole which is this invention like a last example by the solid phase technique and the planet ball mill ground, it pasted. The paste added the 4wt(s)% polyvinyl butyral to the powdered raw material as binding material, and mixed and adjusted it into the mixed solvent of ethanol and toluene. In the solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium, and this experiment, this paste was applied on the discoid (0.5tx13phi) sample of the solid electrolyte of the presentation which becomes BaCe0.8Gd0.2O3, it carried out by the ability having been burned at 1200 degrees C among air, and the test portion was produced.

[0018] In addition, it could be burned on the counter electrode and Pt electrode was used. Pt reference pole was established in the cel, the overvoltage of an oxidation pole was measured, and the engine performance of an electrode was evaluated.

[0019] The overvoltage measurement result in the various temperature at the time of using the La0.6Ba0.4CoO3

oxidation pole of this invention for drawing 1 is shown. Moreover (Table 2), the overvoltage at the time of 200 mA/cm2 energization of the oxidation pole produced in this experiment is shown. Also when Pt is used for an oxidation pole for a comparison, it is shown collectively.
[0020]

[Table 2]

酸化極の200mA/cm'通電時の過電圧 (mV)

			
材料	800℃	7 5 0 °C	7 0 0 ℃
Pt	1 5	3 8	6 0
Lac. (Src. (MnO)	1 2	3 1	5 5
Lac. (Src. (CoO)	1 0	2 8	4 8
BaPro. aGdo. 103	4 5	1 2 5	2 0 2
BaPro. 1Gdo. 1O3	4 1	1 0 5	1 9 0
BaNdo. 4Gdo. 1O1	4 6	1 3 8	2 3 1
BaPmo.aGdo.;O3	4 4	1 3 1	2 2 0
BaSmo. aGdo. iO3	5 1	1 5 6	297
Lao. (Ba). (HnO)	1 3	3 2	5 5
Lao. (Ba). (FeO)	1 4	3 3	5 6
Lao. (Ba). (CoOs	1 0	3 0	5 2
Lao. Bao. NiOs	1 1	3 1	5 2
Lao. (Bao. (CuOs	1 3	3 5	6 1
Lao. ¡Bao. ¡CoO3	1 1	3 4	6 0
Lao. (Bao. (CoO3	1 2	3 8	6 9
Lao. (Bao. (Coo. (Mno. 20)	1 1	3 1	5 3
Lao. (Bao. (Coo. (Mne. 10)	1 2	3 2	5 4
Lao. (Ba). (Sro. (CoO)	1 0	3 1	5 0
Lao. 5Bao. (Cao. 1CoO3	1 3	3 4	6 2
Lao. :Ba+. 4Sro. Coc. 4Mno. :0:	1 2	3 3	5 5

[0021] As shown in (Table 2), the perovskite mold oxide containing barium and rare earth elements especially barium, and a lanthanum and the perovskite mold oxide which contains Mn, Fe, Co, nickel, and Cu further are understood that an overvoltage is comparatively small comparable as Pt. It is thought that the oxidation pole of this invention is pulling out the electrolytic engine performance enough like the conventional platinum electrode. [0022] The ingredient of this invention has the temperature characteristic, respectively, and can choose the optimal ingredient with electrolytic service temperature. By using the ingredient of this invention from the above thing, it was proved that the electrolytic engine performance could be conventionally pulled out by low cost the conventional platinum electrode and more than comparable.

[0023] (Example 3) This example is an example the highly efficient fuel cell at the time of applying the oxidation pole of this invention to the air pole of a solid oxide fuel cell is proved [example].

[0024] As shown in drawing 2, BaCe0.8Gd0.2O3-a (0.50mm in thickness) was used as an air pole 1 as a solid electrolyte 2 of the perovskite mold oxide which contains barium for oxidization pole ingredient La0.6Ba0.4CoO3 of this invention, nickel cermet was used as a fuel electrode 3, the small fuel cell cell was produced, air 4 and hydrogen 5 were supplied to each pole, and the fuel cell was made to operate. In addition, as for gas packing and 7, as for a lead and 8, 6 is an outer tube.

[0025] The air of 200 ml/min was supplied to the air pole, it carried out by having supplied the humidification hydrogen of 200 ml/min to the fuel electrode at 800 degrees C, and the spark test and the continuous discharge trial by 100 mA/cm2 were performed. At the spark test, the good discharge property of 0.2 W/cm2 was shown by 0.5mm in 800 degrees C and electrolyte thickness, by the continuous discharge trial by 100 mA/cm2, it was

able to discharge to stability for 1000 hours, and the electrical-potential-difference change was able to obtain the very good result about 1%/1000h. High performance and a long lasting fuel cell can be obtained by low cost from the conventional electrode by there being less electrical-potential-difference rate of change in a continuous discharge property than Pt, and using the ingredient of this invention mostly efficiently, as compared with the cell which consisted of conventional Pt(s) from this, above equivalent.

[0026] In addition, although this example showed the example using BaCe0.8Gd0.2O3-a as a solid electrolyte of the perovskite mold oxide containing barium, BaCe0.8Y0.2O3-a, BaZr0.8Gd0.2O3-a, etc. are sufficient as a solid electrolyte, and if it is a perovskite mold oxide containing Ba, it is good anything.

[0027] Moreover, although this example showed focusing on the example which used La0.6Ba0.4CoO3 as an oxidation pole ingredient, if the configuration element is contained, the thing of the presentation of those other than these is also easy to be natural [the ingredient indicated not only in this but in (the table 1) is sufficient, and]. Of course, in a metal condition or an oxide condition is sufficient as a start raw material, and the method of preparation of an ingredient and a synthesis method do not specify a synthesis method with a solid phase technique, a gaseous-phase method, or a solution method, either.

[0028] Moreover, the structure of an electrode etc. is not specified. In this example, although the example of a 800-degree C fuel cell was shown, it is applicable to sensors, electrochemistry devices, etc. other than a fuel cell.

[0029]

[Effect of the Invention] This invention can obtain the long lasting and highly efficient electrode which is low cost and can pull out the electrolytic engine performance to the maximum extent by offering barium, the perovskite mold oxide and barium containing rare earth elements, and a lanthanum and the perovskite mold oxide which contains Mn, Fe, Co, nickel, and Cu further as an oxidization pole for the solid electrolytes of the perovskite mold oxide containing barium.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] Drawing of the overvoltage in the various temperature of the La0.6Ba0.4CoO3 oxidation pole of this invention

[Drawing 2] Drawing of a fuel cell using the oxidation pole of this invention

[Description of Notations]

- 1 Air Pole
- 2 Solid Electrolyte
- 3 Fuel Electrode
- 4 Air
- 5 Hydrogen
- 6 Gas Packing
- 7 Lead
- 8 Outer Tube

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-250563 (P2001-250563A)

(43)公開日 平成13年9月14日(2001.9.14)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I デーマコート*(参考)
H01M 4/8	6	H01M 4/86 T 2G004
G01N 27/4	09	8/02 K 5 H 0 1 8
H01M 8/0		E 5H026
•		8/12
8/1:	2	G01N 27/58 B
		審査請求 未請求 請求項の数9 〇L (全 5 頁)
(21)出願番号	特願2000-58430(P2000-58430)	(71)出願人 000005821
		松下電器産業株式会社
(22)出願日	平成12年3月3日(2000.3.3)	大阪府門真市大字門真1006番地
		(72)発明者 谷口 昇
		大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
		産業株式会社内
		(72)発明者 山田 興一
		東京都港区虎ノ門 5 - 5 - 8
		(74)代理人 100097445
		弁理士 岩橋 文雄 (外2名)
		Fターム(参考) 20004 BE26 BE27 BE29
		5H018 AA06 AS03 EE13
		5H026 AA06 EE13

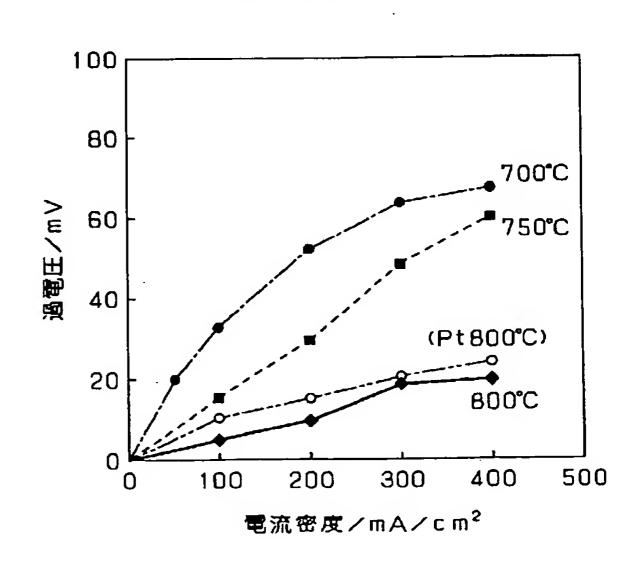
(54) 【発明の名称】 酸化物固体電解質用の酸化極

(57)【要約】

【課題】 バリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質を用いた固体電解質型燃料電池などの電気化学デバイス、センサーにおいて、低コストで、かつ電解質の性能を最大限に引き出せる長寿命、高性能な電極が必要であった。

【解決手段】 バリウムと希土類元素を含むペロブスカイト型酸化物、バリウムとランタン、さらにMn、Fe、Co、Ni、Cuを含むペロブスカイト型酸化物の材料からなる酸化物固体電解質用の酸化極を用いる。

本発明のLao.6Bao.4CoOa酸化極の 各種温度での過電圧



【特許請求の範囲】

【請求項1】 バリウムを含むペロブスカイト型酸化物 の固体電解質において、少なくともBaを含むペロブス カイト型酸化物からなることを特徴とする酸化物固体電 解質用の酸化極。

【請求項2】 請求項1に記載のペロブスカイト型酸化 物が少なくとも希土類元素を含む材料からなることを特 徴とする酸化物固体電解質用の酸化極。

【請求項3】 請求項2に記載の希土類元素は少なくと もPr, Ndの内いずれかの元素を含むことを特徴とす 10 る酸化物固体電解質用の酸化極。

【請求項4】 バリウムを含むペロブスカイト型酸化物 の固体電解質において、少なくともBaとLaを含むペ ロブスカイト型酸化物からなることを特徴とする酸化物 固体電解質用の酸化極。

【請求項5】 請求項4に記載のペロブスカイト型酸化 物がMn、Fe、Co、Ni、Cuの元素の内少なくと も一種の元素を含む材料からなることを特徴とする酸化 物固体電解質用の酸化極。

の固体電解質においてBal-xLaxMO3 (Mは3価の カチオン)で現される組成のペロブスカイト型酸化物で あることを特徴とする酸化物固体電解質用の酸化極。

【請求項7】 請求項6に記載のMがMn、Fe、C o、Ni、Cuの元素の内少なくとも1種の元素を含む 材料からなることを特徴とす酸化物固体電解質用の酸化 極。

【請求項8】 請求項6に記載のxが0.6であること を特徴とする酸化物固体電解質用の酸化極。

【請求項9】 請求項6に記載のペロブスカイト型酸化 30 物がBao.4Lao.6CoO3であることを特徴とする酸 化物固体電解質用の酸化極。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、固体電解質型燃料 電池などの電気化学デバイス、センサーに関するもの で、特にバリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体 電解質を用いる分野に関するものである。

[0002]

【従来の技術】バリウムを含むペロブスカイト型酸化物 40 の固体電解質、例えばBaCeo. 8 Gdo. 2 O3 などの酸化物は、 高いイオン導電性を有し、プロトンも電導する固体電解 質として注目されている。近年、この種の酸化物を固体 電解質に用いた各種電気化学デバイスの応用が検討され ており、特にセンサーや燃料電池への応用は従来のジル コニア系固体電解質に取って代わるものとして期待がか かっている。

【0003】しかしながらこの系の固体電解質は最近注 目され始めたところであり、この種に最適の電極材料、 特に高温での酸化極については提案されていない。現

在、標準的な高温での電極として還元・酸化雰囲気中で 安定な白金や、銀などの貴金属が使用されている。

【0004】一方、高温で用いられるジルコニア型燃料 電池の酸化極として、Lai-xSrxMnO3、Lai-xSrxCoO3やLa 1-x Cax CoO3 などのペロイブスカイト型酸化物が用いられ ているが、バリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固 体電解質にこれらを適用した場合、電極材料と固体電解 質が高温で反応し、BaOやBaCoO2などの反応第 2相を生成し、デバイスや電池、センサの特性を劣化さ せる原因となる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】前述の通り、バリウム を含む酸化物固体電解質に最適の酸化極は見いだされて おらず、白金や銀の電極ではコスト高になり実用化には 適さない。そこで、髙温で固体電解質と反応せず長寿命 で、かつ電解質の性能を最大限に引き出せる良電導性の 電極材料の開発が課題であった。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記課題に鑑 【請求項6】 バリウムを含むペロブスカイト型酸化物 20 み、バリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解 質用の酸化極を提供するものであり、具体的にはB a を 含むペロブスカイト型酸化物からなることを特徴とする 酸化極であり、望ましくはペロブスカイト型酸化物が少 なくとも希土類元素、特にPr、Ndを含む材料からな ることを特徴とする。

> 【0007】また、少なくともBaとLaを含むペロブ スカイト型酸化物からなることを特徴とし、望ましく は、そのペロブスカイト型酸化物がMn、Fe、Co、 Ni、Cuの元素の内少なくとも一種の元素を含む材料 からなることを特徴とする酸化極を提供することにより 上記課題を解決するものである。

【0008】上記手段を実行することにより、低コスト でバリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質 と反応せず長寿命で、かつ電解質の性能を最大限に引き 出せる高性能な電極を得ることができる。

[0009]

【発明の実施の形態】

[0010]

【実施例】以下、本発明の実施例について詳細に示す。

【0011】(実施例1)本実施例は本発明の材料とバ リウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質との 反応性について調べた事例を示す。

【0012】まず、本発明の材料としてバリウムと希土 類元素を含むペロブスカイト型酸化物、バリウムとラン タン、さらにMn、Fe、Co、Ni、Cuを含むペロ ブスカイト型酸化物を固相法により合成し、焼結体粉末 を遊星ボールミル等で1μm以下に粉砕した。これらの 粉末とバリウムを含む固体電解質、本実験ではBaCeo. & G do. 203、とBaZro. 8 Ino. 203なる組成の2種の固体電解質 50 粉末を混合し、1200℃で、10時間熱処理すること

- 3

によりその反応性を見た。熱処理前後の組成構造分析は X線回折測定により行った。

*と反応性、生成物について調べた結果を示す。

[0014]

【0013】(表1)に本実験で合成した酸化極の組成*

【表1】

材料	反応第2相
Lao. (Sro. (NnO)	BaO
Lao. (Sro. (CoO)	BaCoO;
BaPro. & Gdo. 203	なし
BaPro. : Gdo. 103	なし
BaNdo. 1 Gdo. 103	なし
BaPmo. 1 Gdo. 10 1	なし
BaSmo. & Gdo. 203	なし
Lao. Bao. MnOs	なし
Lao. (Ba). (Fe0)	なし
Lao. (Ba). (CoO)	なし
Lao. (Bao. (NiOs	なし
Lao. 1Bao. 1CuO3	なし
Lao. sBao. sCoOs	なし
Lao. 4Bao. 1CoO3	なし
Lao. (Bao. (Coo. (Mno. (O)	なし
Lao. 1Bao. 4Coo. 1Mno. 403	なし
Lao. : Bao. 4 Sro. 1 CoOs	なし
Lao. (Bao. (Ca). (CoO)	なし
Lao. (Bao. (Sr. 1Coo. (Mno. 20)	なし

【0015】(表1)より、バリウムと希土類元素を含むペロブスカイト型酸化物、バリウムとランタン、さらにMn、Fe、Co、Ni、Cuを含むペロブスカイト型酸化物は、バリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質とほとんど反応しないことがわかった。

【0016】(実施例2)本実施例は本発明の材料をバ 40 リウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質に塗 布、焼き付けし電極性能を調べたものである。

【0017】まず、前実施例と同様に本発明である酸化極を固相法により合成し、遊星ボールミルで粉砕した後、ペースト化した。ペーストは、粉末の原材料に結着材として4wt%のポリビニルブチラールを加えエタノールとトルエンの混合溶媒中に混合し調整した。バリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質、本実験

では、BaCeo.8 Gdo.203なる組成の固体電解質の円盤状 (0.5 t x 1 3 ø) 試料上にこのペーストを塗布し、空気中1200℃で焼き付けして測定試料を作製した。 【0018】なお、対極に焼き付けPt電極を用いた。 セルにはPt参照極を設けて酸化極の過電圧を測定し電極の性能を評価した。

【0019】図1に本発明のLao.6Bao.4CoO3酸化極を用いた場合の各種温度での過電圧測定結果を示す。また(表2)に本実験で作製した酸化極の200mA/cm2通電時の過電圧を示す。比較のために酸化極にPtを用いた場合も併せて示す。

[0020]

【表2】

酸化極の200mA/cmi通電時の過電圧 (mV)

材料	800℃	7 5 0 °C	700℃
Pt	1 5	3 8	6 0
Lac. (Src. (MnOs	1 2	3 1	5 5
Lac. (Src. (CoO3	1 0	2 8	4 8
BaPro. & G do. 103	4 5	125	2 0 2
BaPro. 1Gdo. 103	4 1	105	1 9 0
BaNdo. 4Gdo. 2O3	4 6	1 3 8	2 3 1
BaPmo. aGdo. : 03	4 4	1 3 1	2 2 0
BaSmo. &Gdo. : O3	5 1	1 5 6	2 9 7
Lao. (Ba). (KnO)	1 3	3 2	5 5
Lao. (Bao. (FeOs	1 4	3 3	5 6
Lao. ¡Bao. ¡CoOs	1 0	3 0	5 2
Lao. :Bao. +NiOs	1 1	3 1	5 2
Lao. (Bao. (CuO3	1 3	3 5	6 1
Lao. (Bao. (CoO3	1 1	3 4	6 0
Lac. (Bac. (CoOs	1 2	3 8	6 9
Lac. (Bac. (Coc. (Mnc. 20)	. 11	3 1	5 3
Lac. 1Bac. 1Coc. (Mnc. 10)	1 2	3 2	5 4
Lao. (Bao. (Sro. (CoO)	1 0	3 1	5 0
Lao. 5Bao. 4Cao. 1CoO3	. 1 3	3 4	6 2
Lao. : Ba+. 4Sro. 1Co 6. & Mno. 20:	1 2	3 3	5 5

【0021】(表2)に示すように、バリウムと希土類 元素を含むペロブスカイト型酸化物、特にバリウムとラ ンタン、さらにMn、Fe、Co、Ni、Cuを含むペ ロブスカイト型酸化物は、過電圧が比較的小さくPtと 同程度であることがわかる。本発明の酸化極は従来の白 金電極と同様に充分電解質の性能を引き出しているもの と考えられる。

【0022】本発明の材料は、それぞれ温度特性を持っ ており、電解質の使用温度により最適の材料を選ぶこと が出来る。以上のことより本発明の材料を用いることに より、従来より低コストで電解質の性能を従来の白金電 極と同程度以上に引き出すことが出来ることが実証され た。

【0023】(実施例3)本実施例は、本発明の酸化極 を固体電解質型燃料電池の空気極に適用した場合の高性 能な燃料電池を実証する事例である。

酸化極材料Lao. 6 Bao. 4 CoO3 を、バリウムを含むペロブス カイト型酸化物の固体電解質 2 としてBaCeo. 8 Gdo. 2 O3 - 8 (厚さ0.50mm)を、燃料極3としてNiサーメットを用 いて小型燃料電池セルを作製し、各々の極に空気4およ び水素5を供給して燃料電池を運転させた。なお、6が ガスパッキン、7はリード、8は外管である。

【0025】800℃で空気極に200ml/minの 40 空気を、燃料極に200ml/minの加湿水素を供給 し行い、放電試験および100mA/cm2での連続放 電試験を行った。放電試験では、800℃、電解質厚さ 0. 5 m m で、0. 2 W / c m² の良好な放電特性を示 し、100mA/cm2での連続放電試験では、100 0時間安定に放電し、その電圧変化は1%/1000h 程度で極めて良好な結果を得ることができた。このこと より従来のPtで構成された電池と比較して性能的にほ ぼ同等以上で、連続放電特性での電圧変化率はPtより 【0024】図2に示すように空気極1として本発明の 50 少なく、本発明の材料を用いることにより、従来の電極

より低コストで高性能、長寿命な燃料電池を得ることができる。

【0026】なお、本実施例ではバリウムを含むペロブスカイト型酸化物の固体電解質としてBaCeo. 8 Gdo. 203-aを用いた事例を示したが、固体電解質としてBaCeo. 8 Yo. 203-aやBaZro. 8 Gdo. 203-a、などでも良いし、Baを含むペロブスカイト型酸化物であれば何でも良い。

【0027】また、本実施例では、酸化極材料としてLa 0.6Bao.4CoO3を用いた事例を中心に示したが、これに限らず(表1)に記載されている材料でも良いし、構成元素が含まれていればこれら以外の組成のものでももちろん良い。もちろん、材料の調製法、合成法は、出発原料が金属状態でも、酸化物状態でも良いし、合成法も固相法でも、気相法でも溶液法でも規定するものではない。

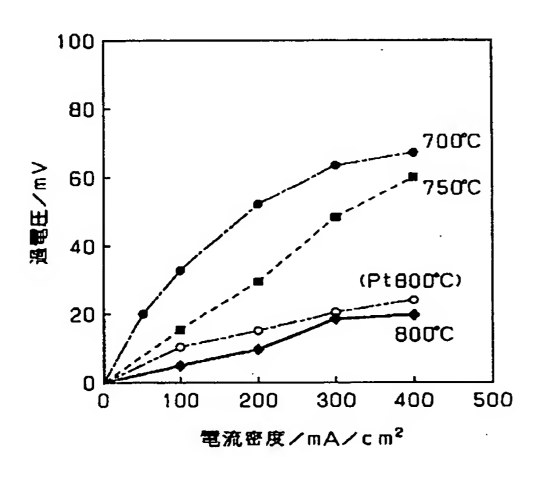
【0028】また、電極の構造など規定するものではない。本実施例では、800℃での燃料電池の事例を示したが、燃料電池以外のセンサや電気化学デバイスなどにも適用可能である。

[0029]

【発明の効果】本発明は、バリウムを含むペロブスカイ 20

[図1]

本発明のLao.sBao.4CoDa酸化極の 各種温度での過電圧



ト型酸化物の固体電解質用の酸化極として、バリウムと 希土類元素を含むペロブスカイト型酸化物、バリウムと ランタン、さらにMn、Fe、Co、Ni、Cuを含む ペロブスカイト型酸化物を提供することにより、低コス トでかつ電解質の性能を最大限に引き出せる長寿命、高 性能な電極を得ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のLao. 6 Bao. 4 CoO3 酸化極の各種温度での 過電圧の図

【図2】本発明の酸化極を用いた燃料電池の図 【符号の説明】

1 空気極

(5)

- 2 固体電解質
- 3 燃料極
- 4 空気
- 5 水素
- 6 ガスパッキン
- 7 リード
- 8 外管

【図2】

本発明の酸化極を用いた燃料電池

